(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



. | 1881 | 1771 | 1781 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1771 | 1771 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. September 2005 (15.09.2005)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer $WO\ 2005/085246\ A1$

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 473/04, A61K 31/437, A61P 3/10

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/001427

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Februar 2005 (12.02.2005)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: DE 10 2004 008 112.3

18. Februar 2004 (18.02.2004) DE

DE 10 2004 012 921.5

17. März 2004 (17.03.2004) DE

DE 10 2004 032 263.5 3. Juli 2004 (03.07.2004) DE

- (71) Anmelder (nur für AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BE, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CY, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SI., SY, SZ, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW): BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH [DE/DE]; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim/Rhein (DE).
- (71) Anmelder (nur für DE): BOHERINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG [DE/DE]; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim/Rhein (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HIMMELSBACH, Frank [DE/DE]; Ahornweg 16, 88441 Mittelbeberach

(DE). LANGKOPF, Elke [DE/DE]; Schloss 3, 88447 Warthausen (DE). ECKHARDT, Matthias [DE/DE]; Kirschenweg 7, 88400 Biberach (DE). TADAYYON, Mohammad [GB/DE]; Schülinstrasse 31, 89083 Ulm (DE). THOMAS, Leo [DE/DE]; Georg-Schinbain-Str. 221, 88400 Biberach (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BOEHRINGER INGEL-HEIM INTERNATIONAL GMBH; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim/Rhein (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

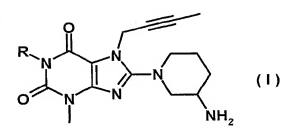
Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: 8-[3-AMINO-PIPERIDIN-1-YL]-XANTHINE, THE PRODUCTION THEREOF AND THE USE IN THE FORM OF A DPP INHIBITOR

(54) Bezeichnung: 8-[3-AMINO-PIPERIDIN-1-YL]-XANTHINE, DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG ALS DPP-IV HEMMER



- (57) Abstract: The invention relates to substituted xanthines of general formula (I), wherein R is such as defined in claim 1, and to the tautomers, stereoisomers, mixtures and the salts thereof, said products exhibiting precious pharmacological properties, in particular an inhibiting effect on a dipeptidylpeptidasa-IV (DPP-IV) enzyme activity.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft substituierte Xanthine der allgemeinen Formel (I) in der R wie in Anspruch 1 definiert sind, deren Tautomere, deren Stereoisomere, deren Gemi-

sche und deren Salze, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, insbesondere eine Hemmwirkung auf die Aktivität des Enzyms Dipeptidylpeptidase-IV (DPP-IV).



8-[3-AMINO-PIPERIDIN-1-YL]-XANTHINE, DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG ALS DPP-IV HEMMER

5 Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind neue substituierte Xanthine der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c|c}
R & N & N & N \\
\hline
O & N & N & N \\
N & N & N & N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N & N & N & N \\
N & N & N & N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N & N & N & N \\
N & N & N & N
\end{array}$$

deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze, insbesonders deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, insbesondere eine Hemmwirkung auf die Aktivität des Enzyms Dipeptidylpeptidase-IV (DPP-IV), deren Herstellung, deren Verwendung zur Prävention oder Behandlung von Krankheiten oder Zuständen, die in Zusammenhang mit einer erhöhten DPP-IV Aktivität stehen oder die durch Reduktion der DPP-IV Aktivität verhindert oder gemildert werden können, insbesondere von Diabetes mellitus Typ I oder Typ II, die eine Verbindung der allgemeinen Formel (I) oder ein physiologisch verträgliches Salz davon enthaltenden Arzneimittel sowie Verfahren zu deren Herstellung.

20

Xanthinderivate mit einer hemmenden Wirkung auf DPP-IV sind bereits aus WO 02/068420, WO 02/02560, WO 03/004496, WO 03/024965, WO 04/018468, WO 04/048379, JP 2003300977 und EP 1 338 595 bekannt.

25 In der obigen Formel I bedeutet

15

20

R eine Benzyl-, 2-Fluorbenzyl-, 3-Fluorbenzyl-, 4-Fluorbenzyl-, 2,6-Difluor-benzyl-, 3,4-Difluor-benzyl-, 2-Chlorbenzyl-, 3-Chlorbenzyl- oder 4-Chlorbenzyl-Gruppe,

eine 2-Trifluormethyl-benzyl-, 3-Trifluormethyl-benzyl- oder 4-Trifluormethyl-benzyl-5 Gruppe,

eine 3-Trifluormethoxy-benzyl- oder 4-Trifluormethoxy-benzyl-Gruppe,

eine 2-Cyanobenzyl-, 3-Cyanobenzyl- oder 4-Cyanobenzyl-Gruppe,

eine 2,6-Dicyanobenzyl-, 3,4-Dicyanobenzyl-, 3,5-Dicyanobenzyl-, 2-Trifluormethyl-4-cyano-benzyl-, 3-Nitro-4-cyano-benzyl-, 2-Cyano-3-methoxy-benzyl-, 2-Cyano-4-methoxy-benzyl-, 2-Cyano-5-methoxy-benzyl-, 2-Cyano-4-fluor-benzyl-, 2-Cyano-5-fluor-benzyl-, 2-Cyano-6-fluor-benzyl-, 3-Cyano-4-fluor-benzyl-, 4-Cyano-3-fluor-benzyl-, 2-Fluor-4-cyano-benzyl-, 2-Cyano-3-chlorbenzyl-, 2-Chlor-4-cyano-benzyl-oder 2-Cyano-4-brombenzyl-Gruppe,

eine 2-Methoxy-benzyl-, 3-Methoxy-benzyl-, 4-Methoxy-benzyl-, 2-Fluor-3-methoxy-benzyl-, 2-Fluor-4-methoxy-benzyl-, 2-Fluor-5-methoxy-benzyl-, 3-Fluor-4-methoxy-benzyl-, 3,4-Dimethoxy-benzyl-, 3,5-Dimethoxybenzyl- oder 3,4-Dimethoxy-6-fluor-benzyl-Gruppe,

eine (Benzo[1,3]dioxol-5-yl)methyl-Gruppe,

eine [(4-Cyano-benzo[1,3]dioxol-5-yl)methyl-Gruppe,

eine 2-(3-Cyclopropyloxy-phenyl)-2-oxo-ethyl-, 2-(3-Cyclopropylmethoxy-phenyl)-2-oxo-ethyl- oder 2-(3-Cyclobutyloxy-phenyl)-2-oxo-ethyl-Gruppe,

eine 2-Oxo-2-[2-(pyridin-3-yl)-phenyl]-ethyl- oder 2-Oxo-2-[2-(pyridin-4-yl)-phenyl]-ethyl-Gruppe,

10

15

20

25

30

eine (3-Cyano-naphthalin-1-yl)methyl-, (1,4-Dicyano-naphthalin-2-yl)methyl- oder (2,4-Dimethoxy-naphthalin-1-yl)methyl-Gruppe,

eine (Furan-2-yl)methyl-, (Furan-3-yl)methyl-, (5-Brom-furan-2-yl)methyl-, (5-Methyl-furan-2-yl)methyl-, (5-Cyano-furan-2-yl)methyl- oder (5-Methoxycarbonyl-furan-2-yl)methyl-Gruppe,

eine (Pyridin-2-yl)methyl-, (6-Fluor-pyridin-2-yl)methyl- oder (5-Methoxy-pyridin-2-yl)methyl-Gruppe,

eine (3-Cyanopyridin-2-yl)methyl-, (6-Cyanopyridin-2-yl)methyl-, (5-Cyano-pyridin-2-yl)methyl-, (4-Cyano-pyridin-3-yl)methyl-, (3-Cyano-pyridin-4-yl)methyl-, (2-Cyano-pyridin-3-yl)methyl-, (5-Cyano-pyridin-3-yl)methyl-, (6-Cyano-pyridin-3-yl)methyl- oder (5-Cyano-6-methoxy-pyridin-2-yl)methyl-Gruppe,

eine (6-Phenyl-pyridin-2-yl)methyl- oder eine ([2,2']Bipyridinyl-6-yl)methyl-Gruppe,

eine (Pyrimidin-2-yl)methyl-, (4-Methyl-pyrimidin-2-yl)methyl- oder (4,6-Dimethyl-pyrimidin-2-yl)methyl-Gruppe,

eine (2-Phenyl-pyrimidin-4-yl)methyl- oder (4-Phenyl-pyrimidin-2-yl)methyl-Gruppe,

eine [(1-Methyl-1H-benzotriazol-5-yl)methyl]-Gruppe,

eine (6-Fluor-chinolin-2-yl)methyl-, (7-Fluor-chinolin-2-yl)methyl-, (2-Methyl-chinolin-4-yl)methyl-, (3-Cyano-chinolin-2-yl)methyl-, (3-Cyano-4-methyl-chinolin-2-yl)methyl-, (4-Cyano-chinolin-2-yl)methyl-, (5-Cyano-chinolin-2-yl)methyl-, (8-Cyano-chinolin-2-yl)methyl-, (6-Amino-chinolin-2-yl)methyl-, (8-Amino-chinolin-2-yl)methyl-, (4-Methoxy-chinolin-2-yl)methyl-, (6-Methoxy-chinolin-2-yl)methyl-, (6,7-Dimethoxy-chinolin-2-yl)methyl- oder (8-Cyano-chinolin-7-yl)methyl-Gruppe.

eine (1-Cyano-isochinolin-3-yl)methyl-, (4-Cyano-isochinolin-1-yl)methyl- (4-Cyano-isochinolin-3-yl)methyl- oder [(4-(Pyridin-2-yl)-isochinolin-1-yl]methyl-Gruppe,

- eine (Chinazolin-6-yl)methyl-, (Chinazolin-7-yl)methyl-, (2-Methyl-chinazolin-4-yl)methyl-, (4,5-Dimethyl-chinazolin-2-yl)methyl-, (4-Ethyl-chinazolin-2-yl)methyl-, (4-Cyano-chinazolin-2-yl)methyl-, (4-Phenylamino-chinazolin-2-yl)methyl- oder (4-Benzylamino-chinazolin-2-yl)methyl-Gruppe,
- eine (Chinoxalin-5-yl)methyl- (Chinoxalin-6-yl)methyl- oder (2,3-Dimethyl-chinoxalin-6-yl)methyl-Gruppe, oder
 - eine ([1,5]Naphthyridin-3-yl)methyl-Gruppe,
- 15 deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel

20 in der R wie oben erwähnt definiert ist, sowie deren Tautomere und Salze.

Ebenfalls bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel

WO 2005/085246

5

in der R wie oben erwähnt definiert ist, sowie deren Tautomere und Salze.

- 5 Erfindungsgemäß erhält man die Verbindungen der allgemeinen Formel I nach an sich bekannten Verfahren, beispielsweise nach folgenden Verfahren:
 - a) Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c|c}
R & & & \\
N & & & \\
N & & & \\
N & & & \\
\end{array}$$
(II),

10

in der

R wie eingangs erwähnt definiert ist und

Z¹ eine Austrittsgruppe wie ein Halogenatom, eine substituierte Hydroxy-, Mercapto-,
 Sulfinyl-, Sulfonyl- oder Sulfonyloxygruppe wie ein Chlor- oder Bromatom, eine Methansulfonyl- oder Methansulfonyloxygruppe darstellt, mit 3-Aminopiperidin, dessen Enantiomeren oder dessen Salzen.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Isopropanol,

Butanol, Tetrahydrofuran, Dioxan, Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, Ethylenglycolmonomethylether, Ethylenglycoldiethylether oder Sulfolan gegebenenfalls in

Gegenwart einer anorganischen oder tertiären organischen Base, z.B. Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat oder Kaliumhydroxid, einer tertiären organischen Base, z.B.

Triethylamin, oder in Gegenwart von N-Ethyl-diisopropylamin (Hünig-Base), wobei

diese organischen Basen gleichzeitig auch als Lösungsmittel dienen können, und
gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionsbeschleunigers wie einem Alkalihalogenid oder einem Katalysator auf Palladiumbasis bei Temperaturen zwischen

-20 und 180°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 120°C,

15

20

25

durchgeführt. Die Umsetzung kann jedoch auch ohne Lösungsmittel oder in einem Überschuß des 3-Aminopiperidins durchgeführt werden.

b) Entschützung einer Verbindung der allgemeinen Formel

in der R wie eingangs definiert ist.

Die Abspaltung des tert.-Butyloxycarbonylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Trifluoressigsäure oder Salzsäure oder durch Behandlung mit Bromtrimethylsilan oder lodtrimethylsilan gegebenenfalls unter Verwendung eines Lösungsmittels wie Methylenchlorid, Essigester, Dioxan, Methanol, Isopropanol oder Diethylether bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C.

Bei den vorstehend beschriebenen Umsetzungen können gegebenenfalls vorhandene reaktive Gruppen wie Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppen während der Umsetzung durch übliche Schutzgruppen geschützt werden, welche nach der Umsetzung wieder abgespalten werden.

Beispielsweise kommen als Schutzreste für eine Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppe die Formyl-, Acetyl-, Trifluoracetyl-, Ethoxycarbonyl-, tert.-Butoxycarbonyl-, Benzyloxycarbonyl-, Benzyl-, Methoxybenzyl- oder 2,4-Dimethoxybenzylgruppe und für die Aminogruppe zusätzlich die Phthalylgruppe in Betracht.

Die gegebenenfalls anschließende Abspaltung eines verwendeten Schutzrestes erfolgt beispielsweise hydrolytisch in einem wässrigen Lösungsmittel, z.B. in Wasser,

7

Isopropanol/Wasser, Essigsäure/Wasser, Tetrahydrofuran/Wasser oder Dioxan/Wasser, in Gegenwart einer Säure wie Trifluoressigsäure, Salzsäure oder Schwefelsäure oder in Gegenwart einer Alkalibase wie Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid oder aprotisch, z.B. in Gegenwart von Jodtrimethylsilan, bei Temperaturen zwischen 0 und 120°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10 und 100°C.

5

20

25

30

Die Abspaltung eines Benzyl-, Methoxybenzyl- oder Benzyloxycarbonylrestes erfolgt jedoch beispielsweise hydrogenolytisch, z.B. mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators wie Palladium/Kohle in einem geeigneten Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Essigsäureethylester oder Eisessig gegebenenfalls unter Zusatz einer Säure wie Salzsäure bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperaturen zwischen 20 und 60°C, und bei einem Wasserstoffdruck von 1 bis 7 bar, vorzugsweise jedoch von 3 bis 5 bar. Die Abspaltung eines 2,4-Dimethoxybenzylrestes erfolgt jedoch vorzugsweise in Trifluoressigsäure in Gegenwart von Anisol.

Die Abspaltung eines tert.-Butyloxycarbonylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Trifluoressigsäure oder Salzsäure oder durch Behandlung mit Jodtrimethylsilan gegebenenfalls unter Verwendung eines Lösungsmittels wie Methylenchlorid, Dioxan, Methanol oder Diethylether.

Die Abspaltung eines Trifluoracetylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Salzsäure gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsmittels wie Essigsäure bei Temperaturen zwischen 50 und 120°C oder durch Behandlung mit Natronlauge gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsmittels wie Tetrahydrofuran bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C.

Die Abspaltung eines Phthalylrestes erfolgt vorzugsweise in Gegenwart von Hydrazin oder eines primären Amins wie Methylamin, Ethylamin, Ethanolamin oder n-Butylamin in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, Toluol/Wasser oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 20 und 50°C.

Ferner können die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, wie bereits eingangs erwähnt wurde, in ihre Enantiomeren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden. So können beispielsweise cis-/trans-Gemische in ihre cis- und trans-Isomere, und Verbindungen mit mindestens einem optisch aktiven Kohlenstoffatom in ihre Enantiomeren aufgetrennt werden.

So lassen sich beispielsweise die erhaltenen cis-/trans-Gemische durch Chromatographie in ihre cis- und trans-Isomeren, die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche in Racematen auftreten, nach an sich bekannten Methoden (siehe Allinger N. L. und Eliel E. L. in "Topics in Stereochemistry", Vol. 6, Wiley Interscience, 1971) in ihre optischen Antipoden und Verbindungen der allgemeinen Formel I mit mindestens 2 asymmetrischen Kohlenstoffatomen auf Grund ihrer physikalisch-chemischen Unterschiede nach an sich bekannten Methoden, z.B. durch Chromatographie und/oder fraktionierte Kristallisation, in ihre Diastereomeren auftrennen, die, falls sie in racemischer Form anfallen, anschließend wie oben erwähnt in die Enantiomeren getrennt werden können.

Die Enantiomerentrennung erfolgt vorzugsweise durch Säulentrennung an chiralen Phasen oder durch Umkristallisieren aus einem optisch aktiven Lösungsmittel oder durch Umetzen mit einer, mit der racemischen Verbindung Salze oder Derivate wie z.B. Ester oder Amide bildenden optisch aktiven Substanz, insbesondere Säuren und ihre aktivierten Derivate oder Alkohole, und Trennen des auf diese Weise erhaltenen diastereomeren Salzgemisches oder Derivates, z.B. auf Grund von verschiedenen Löslichkeiten, wobei aus den reinen diastereomeren Salzen oder Derivaten die freien Antipoden durch Einwirkung geeigneter Mittel freigesetzt werden können. Besonders gebräuchliche, optisch aktive Säuren sind z.B. die D- und L-Formen von Weinsäure oder Dibenzoylweinsäure, Di-O-p-toluoyl-weinsäure, Äpfelsäure, Mandelsäure, Camphersulfonsäure, Glutaminsäure, Asparaginsäure oder Chinasäure. Als optisch aktiver Alkohol kommt beispielsweise (+)- oder (-)-Menthol und als optisch aktiver Acylrest in Amiden beispielsweise (+)-oder (-)-Menthyloxycarbonyl in Betracht.

9

Desweiteren können die erhaltenen Verbindungen der Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, übergeführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, Phosphorsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formeln II und III sind entweder literaturbekannt oder man erhält diese nach an sich literaturbekannten Verfahren (siehe Beispiele I bis XXV).

Wie bereits eingangs erwähnt, weisen die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I und ihre physiologisch verträglichen Salze wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine Hemmwirkung auf das Enzym DPP-IV.

Die biologischen Eigenschaften der neuen Verbindungen wurden wie folgt geprüft:

Die Fähigkeit der Substanzen und ihrer entsprechenden Salze, die DPP-IV Aktivität
 zu hemmen, kann in einem Versuchsaufbau gezeigt werden, in dem ein Extrakt der humanen Koloncarcinomzelllinie Caco-2 als DPP IV Quelle benutzt wird. Die Differenzierung der Zellen, um die DPP-IV Expression zu induzieren, wurde nach der Beschreibung von Reiher et al. in einem Artikel mit dem Titel "Increased expression of intestinal cell line Caco-2", erschienen in Proc. Natl. Acad. Sci. Vol. 90, Seiten
 5757-5761 (1993), durchgeführt. Der Zellextrakt wurde von in einem Puffer (10 mM Tris HCl, 0.15 M NaCl, 0.04 t.i.u. Aprotinin, 0.5% Nonidet-P40, pH 8.0) solubilisierten Zellen durch Zentrifugation bei 35,000 g für 30 Minuten bei 4°C (zur Entfernung von Zelltrümmern) gewonnen.

30 Der DPP-IV Assay wurde wie folgt durchgeführt:

5

10

10

50 ul Substratlösung (AFC; AFC ist Amido-4-trifluormethylcoumarin), Endkonzentration 100 µM, wurden in schwarze Mikrotiterplatten vorgelegt. 20 µI Assay Puffer (Endkonzentrationen 50 mM Tris HCl pH 7.8, 50 mM NaCl, 1 % DMSO) wurde zupipettiert. Die Reaktion wurde durch Zugabe von 30 µl solubilisiertem Caco-2 Protein (Endkonzentration 0.14 µg Protein pro Well) gestartet. Die zu überprüfenden Testsubstanzen wurden typischerweise in 20 µl vorverdünnt zugefügt, wobei das Assaypuffervolumen dann entsprechend reduziert wurde. Die Reaktion wurde bei Raumtemperatur durchgeführt, die Inkubationsdauer betrug 60 Minuten. Danach wurde die Fluoreszenz in einem Victor 1420 Multilabel Counter gemessen, wobei die Anregungswellenlänge bei 405 nm und die Emissionswellenlänge bei 535 nm lag. Leerwerte (entsprechend 0 % Aktivität) wurden in Ansätzen ohne Caco-2 Protein (Volumen ersetzt durch Assay Puffer), Kontrollwerte (entsprechend 100 % Aktivität) wurden in Ansätzen ohne Substanzzusatz erhalten. Die Wirkstärke der jeweiligen Testsubstanzen, ausgedrückt als IC₅₀ Werte, wurden aus Dosis-Wirkungs Kurven berechnet, die aus jeweils 11 Meßpunkten bestanden. Hierbei wurden folgende Ergebnisse erhalten:

5

10

Verbindung	DPP IV-Hemmung
(Beispiel Nr.)	IC ₅₀ [nM]
1	6
1(3)	6
1(4)	9
1(6)	2
1(7)	5
1(12)	2
1(21)	2
1(26)	2
1(30)	2
1(31)	3
1(38)	1
1(39)	2

11

Die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen sind gut verträglich, da beispielsweise nach oraler Gabe von 10 mg/kg der Verbindung des Beispiels 1(30) an Ratten keine Änderungen im Verhalten der Tiere beobachtet werden konnten.

Im Hinblick auf die Fähigkeit, die DPP-IV Aktivität zu hemmen, sind die erfindungs-5 gemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I und ihre entsprechenden pharmazeutisch akzeptablen Salze geeignet, alle diejenigen Zustände oder Krankheiten zu beeinflussen, die durch eine Hemmung der DPP-IV Aktivität beeinflusst werden können. Es ist daher zu erwarten, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Prävention oder Behandlung von Krankheiten oder Zuständen wie Diabetes mellitus Typ 10 1 und Typ 2, Prädiabetes, Verminderung der Glukosetoleranz oder Veränderungen im Nüchternblutzucker, diabetische Komplikationen (wie z.B. Retinopathie, Nephropathie oder Neuropathien), metabolische Azidose oder Ketose, reaktiver Hypoglykämie, Insulinresistenz, Metabolischem Syndrom, Dyslipidämien unterschiedlichster 15 Genese, Arthritis, Atherosklerose und verwandte Erkrankungen, Adipositas, Allograft Transplantation und durch Calcitonin verursachte Osteoporose geeignet sind. Darüberhinaus sind diese Substanzen geeignet, die B-Zelldegeneration wie z.B. Apoptose oder Nekrose von pankreatischen B-Zellen zu verhindern. Die Substanzen sind weiter geeignet, die Funktionalität von pankreatischen Zellen zu verbessern 20 oder wiederherzustellen, daneben die Anzahl und Größe von pankreatischen B-Zellen zu erhöhen. Zusätzlich und begründet durch die Rolle der Glucagon-Like Peptide, wie z.B. GLP-1 und GLP-2 und deren Verknüpfung mit DPP-IV Inhibition. wird erwartet, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen geeignet sind, um unter anderem einen sedierenden oder angstlösenden Effekt zu erzielen, darüberhinaus katabole Zustände nach Operationen oder hormonelle Stressantworten günstig zu 25 beeinflussen oder die Mortalität und Morbidität nach Myokardinfarkt reduzieren zu können. Darüberhinaus sind sie geeignet zur Behandlung von allen Zuständen, die im Zusammenhang mit oben genannten Effekten stehen und durch GLP-1 oder GLP-2 vermittelt sind. Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind ebenfalls als Diuretika 30 oder Antihypertensiva einsetzbar und zur Prävention und Behandlung des akuten Nierenversagens geeignet. Weiterhin sind die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung entzündlicher Erkrankungen der Atemwege einsetzbar. Ebenso sind sie

5

10

15

20

25

30

12

zur Prävention und Therapie von chronischen entzündlichen Darmerkrankungen wie z.B. Reizdarmsyndrom (IBS), Morbus Crohn oder Colitis ulcerosa ebenso wie bei Pankreatitis geeignet. Des weiteren wird erwartet, daß sie bei jeglicher Art von Verletzung oder Beeinträchtigung im Gastrointestinaltrakt eingesetzt werden können wie auch z.B. bei Kolitiden und Enteriden. Darüberhinaus wird erwartet, daß DPP-IV Inhibitoren und somit auch die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung der Unfruchtbarkeit oder zur Verbesserung der Fruchtbarkeit beim Menschen oder im Säugetierorganismus verwendet werden können, insbesondere dann, wenn die Unfruchtbarkeit im Zusammenhang mit einer Insulinresistenz oder mit dem polyzystischen Ovarialsyndrom steht. Auf der anderen Seite sind diese Substanzen geeignet, die Motilität der Spermien zu beeinflussen und sind damit als Kontrazeptiva zur Verwendung beim Mann einsetzbar. Des weiteren sind die Substanzen geeignet, Mangelzustände von Wachstumshormon, die mit Minderwuchs einhergehen, zu beeinflussen, sowie bei allen Indikationen sinnvoll eingesetzt werden können, bei denen Wachstumshormon verwendet werden kann. Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind auf Grund ihrer Hemmwirkung gegen DPP IV auch geeignet zur Behandlung von verschiedenen Autoimmunerkrankungen wie z.B. rheumatoide Arthritis, Multiple Sklerose, Thyreoditiden und Basedow'scher Krankheit etc.. Darüberhinaus können sie eingesetzt werden bei viralen Erkrankungen wie auch z.B. bei HIV Infektionen, zur Stimulation der Blutbildung, bei benigner Prostatahyperplasie, bei Gingivitiden, sowie zur Behandlung von neuronalen Defekten und neurdegenerativen Erkrankungen wie z.B. Morbus Alzheimer. Beschriebene Verbindungen sind ebenso zu verwenden zur Therapie von Tumoren, insbesondere zur Veränderung der Tumorinvasion wie auch Metastatisierung, Beispiele hier sind die Anwendung bei T-Zell Lymphomen, akuter lymphoblastischer Leukämie, zellbasierende Schilddrüsenkarzinome, Basalzellkarzinome oder Brustkarzinome. Weitere Indikationen sind Schlaganfall, Ischämien verschiedenster Genese, Morbus Parkinson und Migräne. Darüberhinaus sind weitere Indikationsgebiete follikuläre und epidermale Hyperkeratosen, erhöhte Keratinozytenproliferation, Psoriasis, Enzephalomyelitiden, Glomerulonephritiden, Lipodystrophien, sowie psychosomatische,

depressive und neuropsychiatrische Erkrankungen verschiedenster Genese.

13

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in Kombination mit anderen Wirkstoffen verwendet werden. Zu den zu einer solchen Kombination geeigneten Therapeutika gehören z.B. Antidiabetika, wie etwa Metformin, Sulfonylharnstoffe (z.B. Glibenclamid, Tolbutamid, Glimepiride), Nateglinide, Repaglinide, Thiazolidindione (z.B. Rosiglitazone, Pioglitazone), PPAR-gamma-Agonisten (z.B. Gl 262570) 5 und -Antagonisten, PPAR-gamma/alpha Modulatoren (z.B. KRP 297), PPARgamma/alpha/delta Modulatoren, AMPK-Aktivatoren, ACC1 und ACC2 Inhibitoren, DGAT-Inhibitoren, SMT3-Rezeptor-Agonisten, 11ß-HSD-Inhibitoren, FGF19-Agonisten oder -Mimetika, alpha-Glucosidasehemmer (z.B. Acarbose, Voglibose), 10 andere DPPIV Inhibitoren, alpha2-Antagonisten, Insulin und Insulinanaloga, GLP-1 und GLP-1 Analoga (z.B. Exendin-4) oder Amylin. Daneben sind Kombinationen mit SGLT2-Inhibitoren wie T-1095 oder KGT-1251 (869682), Inhibitoren der Proteintyrosinphosphatase 1, Substanzen, die eine deregulierte Glucoseproduktion in der Leber beeinflussen, wie z.B. Inhibitoren der Glucose-6-phosphatase, oder der Fructose-1,6-bisphosphatase, der Glycogenphosphorylase, Glucagonrezeptor 15 Antagonisten und Inhibitoren der Phosphoenolpyruvatcarboxykinase, der Glykogensynthasekinase oder der Pyruvatdehydrokinase, Lipidsenker, wie etwa HMG-CoA-Reduktasehemmer (z.B. Simvastatin, Atorvastatin), Fibrate (z.B. Bezafibrat, Fenofibrat), Nikotinsäure und deren Derivate, PPAR-alpha Agonisten, PPAR-delta 20 Agonisten, ACAT Inhibitoren (z.B. Avasimibe) oder Cholesterolresorptionsinhibitoren wie zum Beispiel Ezetimibe, gallensäurebindende Substanzen wie zum Beispiel Colestyramin, Hemmstoffe des ilealen Gallensäuretransportes, HDL-erhöhende Verbindungen wie zum Beispiel Inhibitoren von CETP oder Regulatoren von ABC1 oder LXRalpha Antagonisten, LXRbeta Agonisten oder LXRalpha/beta Regulatoren oder Wirkstoffe zur Behandlung von Obesitas, wie etwa Sibutramin oder 25 Tetrahydrolipstatin, Dexfenfluramin, Axokine, Antagonisten des Cannbinoid1 Rezeptors, MCH-1 Rezeptorantagonisten, MC4 Rezeptor Agonisten, NPY5 oder NPY2 Antagonisten oder ß₃-Agonisten wie SB-418790 oder AD-9677 ebenso wie Agonisten des 5HT2c Rezeptors möglich.

14

Daneben ist eine Kombination mit Medikamenten zur Beeinflussung des Bluthochdrucks wie z.B. All Antagonisten oder ACE İnhibitoren, Diuretika, ß-Blocker, Ca-Antagonisten und anderen oder Kombinationen daraus geeignet.

Die zur Erzielung einer entsprechenden Wirkung erforderliche Dosierung beträgt zweckmäßigerweise bei intravenöser Gabe 1 bis 100 mg, vorzugsweise 1 bis 30 mg, und bei oraler Gabe 1 bis 1000 mg, vorzugsweise 1 bis 100 mg, jeweils 1 bis 4 x täglich. Hierzu lassen sich die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen der Formel I, gegebenenfalls in Kombination mit anderen Wirksubstanzen, zusammen mit einem oder mehreren inerten üblichen Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln, z.B. mit Maisstärke, Milchzucker, Rohrzucker, mikrokristalliner Zellulose, Magnesiumstearat, Polyvinylpyrrolidon, Zitronensäure, Weinsäure, Wasser, Wasser/Ethanol, Wasser/Glycerin, Wasser/Sorbit, Wasser/Polyethylenglykol, Propylenglykol, Cetylstearylalkohol, Carboxymethylcellulose oder fetthaltigen Substanzen wie Hartfett oder deren geeigneten Gemischen, in übliche galenische Zubereitungen wie Tabletten, Dragées, Kapseln, Pulver, Suspensionen oder Zäpfchen einarbeiten.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern:

Herstellung der Ausgangsverbindungen

Beispiel I

10

15

30

1-[(4-Phenylamino-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-

5 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Ein Gemisch aus 416 mg 3-Methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin und 456 mg Cäŝiumcarbonat in 4 ml N,N-Dimethylformamid wird bei 80°C für 10 Minuten gerührt, dann werden 324 mg 2-Chlormethyl-4-phenyl-amino-chinazolin zugegeben und das Reaktionsgemisch wird zwei Stunden bei 80°C gerührt. Dann werden erneut 50 mg Cäsiumcarbonat und 50 mg Chlormethyl-4-phenylamino-chinazolin zugegeben und das Gemisch wird weitere 1.5 Stunden bei 80°C gerührt. Anschließend wird das Lösungsmittel abdestilliert und der Rückstand zwischen Wasser und Essigester verteilt. Die organische Phase wird mit verdünnter Zitronensäure, Wasser und gesättigter Natriumchloridlösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Essigester/Petrolether (8:2 auf 10:0) als Laufmittel gereinigt.

Ausbeute: 425 mg (65 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.33 (Kieselgel, Essigester)

20 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 650 [M+H]^+$

Analog Beispiel I werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 1-[(4-Benzylamino-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert. butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

R_f-Wert: 0.20 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI †): m/z = 664 [M+H] †

(2) 1-[(2-Methyl-chinolin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 572 [M+H]⁺

16

€.

- (3) 1-[(3-Cyano-naphthalin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.67 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)
- 5 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 582 [M+H]^+$
 - (4) 1-[(2-Phenyl-chinazelin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.75 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
- 10 Massenspektrum (ESI †): m/z = 635 [M+H] †
 - $(5) \ 1-[(4-Cyano-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin$

R_f-Wert: 0.75 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 583 [M+H] $^{+}$

- (6) 1-[(4-Cyano-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- 20 Massenspektrum (ESI †): m/z = 583 [M+H] †
 - (7) 1-[2-(3-Cyclopropyloxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.75 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
- 25 Massenspektrum (ESI †): m/z = 591 [M+H] †
 - (8) 1-[2-(3-Cyclopropylmethoxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.65 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
- 30 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 605 [M+H] $^+$

· 17

(9) 1-[2-(3-Cyclobutyloxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Rr-Wert: 0.85 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 605 [M+H]^+$

5

- (10) 1-[(1-Cyano-isochinolin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 583 [M+H] $^{+}$
- (11) 1-[(2,4-Methoxy-naphthalin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 617 [M+H]⁺
- (12) 1-[(2,3-Dimethyl-chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 587 [M+H]⁺
- 20 (13) 1-[(6-Nitro-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

 R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Essigester/Petrolether = 7:3)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 603 [M+H]⁺
- 25 (14) 1-[(Chinoxalin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 559 [M+H]⁺
- (15) 1-[(6-Methoxy-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(*R*)-3-(tert.-30 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

R_f-Wert: 0.65 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 588 [M+H]⁺

- (16) 1-[(6-Phenyl-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_r-Wert: 0.43 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 96:4)
- 5 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 584 [M+H]^+$
 - (17) 1-{[(4-(Pyridin-2-yl)-isochinolin-1-yl]methyl}-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- 10 (18) 1-[(7-Fluor-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

 R_f-Wert: 0.24 (Kieselgel, Essigester/Petrolether = 1:1)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 576 [M+H]⁺
- (19) 1-[(8-Nitro-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.63 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 603 [M+H]⁺
- 20 (20) 1-[(6-Fluor-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.47 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 576 [M+H]⁺
- (21) 1-[2-Oxo-2-(2-brom-phenyl)-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.75 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 613, 615 [M+H]⁺
- 30 (22) 1-Cyanomethyl-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 456 [M+H]^+$

- (23) 1-[(4-Methoxy-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- 5 Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 588 [M+H] $^{+}$
 - (24) 1-[(2-Phenyl-pyrimidin-4-yl)methyl]-3-methyl $\frac{1}{2}$ -(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.39 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 96:4)
- 10 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 585 [M+H] $^+$
 - (25) 1-[([1,5]Naphthyridin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.28 (Kieselgel, Essigester)
- 15 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 559 [M+H]^+$
 - (26) 1-[(3-Cyano-4-methyl-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.75 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
- 20 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 597 [M+H] $^+$

25

- (27) 1-[(4,5-Dimethyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 587 [M+H] $^+$
- (28) 1-[(5-Cyano-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.42 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 1:2) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 583 [M+H]⁺
- $(29) \ 1-[(3-Cyano-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin$

20

R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)

- (30) 1-[(4-Phenyl-pyrimidin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- 5 R_f-Wert: 0.46 (Kieselgel, Essigester)
 - (31) 1-[2-(2-Nitro-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(*R*)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.75 (Kieselgel, Essigester)
- 10 Massenspektrum (ESI †): m/z = 580 [M+H] †
 - (32) 1-[(1,4-Dicyano-naphthalin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R-Wert; 0.54 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)
- 15 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 607 [M+H] $^+$
 - (33) 1-[(6,7-Dimethoxy-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.36 (Kieselgel, Essigester)
- 20 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 618 [M+H] $^+$
 - (34) 1-[(Chinazolin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.20 (Kieselgel, Essigester)
- 25 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 559 [M+H] $^+$
 - (35) 1-[(4-Cyano-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 7:3)
- 30 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 584 [M+H]^+$

(36) 1-[(Chinazolin-7-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(*R*)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

R_f-Wert: 0.20 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 559 [M+H]⁺

(37) 1-(2-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(*R*)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 7:3)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 532 [M+H]⁺

10

5

(38) 1-(3-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.58 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 532 [M+H]⁺

15

(39) 1-(4-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.61 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 532 [M+H]⁺

- (40) 1-[(Pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 508 [M+H] $^+$
- (41) 1-Benzyl-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 507 [M+H]⁺
- 30 (42) 1-(4-Methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_r-Wert: 0.75 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 537 [M+H] $^+$

- (43) 1-(2-Chlor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-
- butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- 5 R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 541, 543 [M+H] $^+$

Þ,

- (44) 1-(2,6-Dicyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-
- butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- 10 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 557 [M+H] $^+$
 - (45) 1-(2-Cyano-4-brom-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 610, 612 [M+H]⁺

15

- (46) 1-(3-Fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester)
- Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 525 [M+H] $^{+}$

20

- (47) 1-(3,5-Dimethoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-1-yl)-8-[(R)-2
- butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Essigester)
- Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 567 [M+H] $^+$

25

- (48) 1-(2-Fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-
- butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- R_f-Wert: 0.85 (Kieselgel, Essigester)
- Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 525 [M+H] $^+$

30

(49) 1-[(6-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

R_f-Wert: 0.60 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 533 [M+H]⁺

- (50) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.60 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 533 [M+H]⁺
- (51) 1-(2-Cyano-3-chlor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert. butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 566, 568 [M+H]⁺
- (52) 1-(4-Fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 15 R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 525 [M+H]⁺
 - (53) 1-(4-Chlor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- 20 R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 541, 543 [M+H]⁺

25

- (54) 1-(2-Cyano-4-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 550 [M+H]⁺
- (55) 1-(3-Cyano-4-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 550 [M+H]⁺
- (56) 1-(2-Chlor-4-cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 566, 568 [M+H] $^+$

- (57) 1-[(5-Methoxycarbonyl-furan-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- 5 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 555 [M+H] $^+$

- (58) 1-(2-Trifluormethyl-4-cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 600 [M+H] $^+$
- (59) 1-(3,5-Dicyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 557 [M+H]⁺
- 15 (60) 1-(3-Nitro-4-cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 577 [M+H]⁺
- (61) 1-[(2-Cyano-pyridin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-20 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 533 [M+H]⁺
- (62) 1-(2-Cyano-4-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert. butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 562 [M+H]⁺
- (63) 1-(2-Cyano-5-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-30 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_i-Wert: 0.75 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 562 [M+H]⁺

- (64) 1-(3-Methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester)
- 5 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 537 [M+H] $^+$
 - (65) 1-(3-Trifluormethyl-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester)
- 10 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 575 [M+H] $^+$
 - (66) 1-(3,4-Dimethoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.65 (Kieselgel, Essigester)
- 15 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 567 [M+H] $^+$
 - (67) 1-(3-Chlor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester)
- 20 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 541, 543 [M+H]^+$
 - (68) 1-(4-Trifluormethyl-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.85 (Kieselgel, Essigester)
- 25 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 575 [M+H] $^+$
 - (69) 1-[([2,2']Bipyridinyl-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.53 (Aluminiumoxid, Methylenchlorid/Methanol = 98:2)
- 30 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 585 [M+H] $^+$

...

(70) 1-(3,4-Dimethoxy-6-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.65 (Kieselgel, Essigester) Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 585 [M+H] $^+$

- (71) 1-[(6-Fluor-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbenylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 526 [M+H]⁺
- 10 (72) 1-[(5-Cyano-6-methoxy-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 563 [M+H]⁺
- (73) 1-(2,6-Difluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert. butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.62 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 543 [M+H]⁺
- (74) 1-(3-Trifluormethoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-20 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.67 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 591 [M+H]⁺
- (75) 1-(4-Trifluormethoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-25 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_I-Wert: 0.62 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 591 [M+H]⁺
- (76) 1-[(2-Cyano-pyridin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-30 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 533 [M+H]⁺

- (77) 1-[(5-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
- 5 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 533 [M+H] $^+$
 - (78) 1-[(Pyrimidin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert:-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 Rr-Wert: 0.60 (Kieselgel, Essigester/Methanol = 9:1)
- 10 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 509 [M+H] $^+$
 - (79) 1-[(4-Methyl-pyrimidin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.60 (Kieselgel, Essigester/Methanol = 9:1)
- 15 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 523 [M+H] $^+$
 - (80) 1-[(4,6-Dimethyl-pyrimidin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f -Wert: 0.70 (Kieselgel, Essigester/Methanol = 9:1)
- 20 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 537 [M+H] $^+$

- (81) 1-[(Chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Essigester) Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 439, 441 [M+H] $^+$
- (82) 1-(3-Fluor-4-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Essigester) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 555 [M+H]⁺
- (83) 1-(3,4-Difluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

28

R_f-Wert: 0.75 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 543 [M+H] $^+$

- (84) 1-(2-Fluor-5-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-
- 5 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Essigester/Petrolether = 3:2)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 555 [M+H] $^{+}$

- (85) 1-(2-Fluor-3-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-
- 10 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

R_f-Wert: 0.48 (Kieselgel, Essigester/Petrolether = 3:2)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 555 [M+H] $^+$

- (86) 1-[(4-Cyano-isochinolin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-
- 15 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Rr-Wert: 0.55 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol= 95:5)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 583 [M+H] $^+$

- (87) 1-(2-Fluor-4-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-
- 20 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

R_f-Wert: 0.48 (Kieselgel, Essigester/Petrolether = 1:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 555 [M+H] $^+$

- (88) 1-[(Furan-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-
- 25 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 497 [M+H] $^+$

(89) 1-(3,4-Dicyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-

butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

30 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 557 [M+H] $^+$

WO 2005/085246 PCT/EP2005/001427

(90) 1-(4-Cyano-2-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

5 (91) (1-(2-Cyano-5-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 550 [M+HI⁺

Massenspektrum (ESI+): m/z = 550 [M+H]+

- (92) 1-[(5-Formyl-furan-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert. butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 525 [M+H]⁺
 - (93) 1-(2-Cyano-6-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
- (94) 1-(4-Cyano-3-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 550 [M+H]⁺
- 20 (95) 1-(2-Cyano-3-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin R_f-Wert: 0.85 (Kieselgel, Essigester)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 442, 444 [M+H]⁺
- (96) 1-[(8-Cyano-chinolin-7-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert. butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 583 [M+H]⁺
- (97) 1-[(4-Cyano-pyridin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-30 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Essigester/Cyclohexan = 3:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 533 [M+H]⁺

- (98) 1-[(8-Cyano-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Essigester/Petrolether = 4:1)
- 5 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 583 [M+H] $^+$
 - (99) 1-[(1-Methyl-1H-benzotriazol-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.30 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
- 10 Massenspektrum (ESI †): m/z = 562 [M+H] †
 - (100) 1-[(3-Cyano-pyridin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_F-Wert: 0.30 (Kieselgel, Methylenchlorid/Essigester = 1:1)
- 15 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 533 [M+H]^+$
 - (101) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 413, 415 [M+H] $^+$
- 20 (102) 1-[(4-Cyano-benzo[1,3]dioxol-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

 R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 576 [M+H]⁺

25 Beispiel II

3-Methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin Zu 15.00 g 3-Methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin und 16.00 g Kaliumcarbonat in 100 ml Dimethylsulfoxid werden 11.00 g (R)-3-tert.-Butyloxycarbonylamino-piperidin gegeben und die dicke hellbeige Suspension wird vier Stunden mit einem mechanischen Rührer bei ca. 114°C gerührt. Dann werden nochmals 900 mg (R)-3-tert.-Butyloxycarbonylamino-piperidin, gelöst in 10 ml Dimethylsulfoxid, zum Reaktionsgemisch gegeben und dieses wird weitere zwei Stunden bei 114°C gerührt.

ξ,

Nach Abkühlung auf Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch mit reichlich Wasser verdünnt. Der entstandene Niederschlag wird gründlich verrieben, bis keine Klumpen mehr vorhanden sind, und absaugt. Der helle Feststoff wird erneut mit Wasser aufgeschlämmt, abgesaugt, mit Wasser und Diethylether nachgewaschen und im Umlufttrockenschrank bei 60°C getrocknet.

Ausbeute: 19.73 g (94 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.64 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 417 [M+H] $^+$

- 10 Analog Beispiel II wird folgende Verbindung erhalten:
 - (1) 3-Methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin Schmelzpunkt: 235-237°C

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 417 [M+H] $^+$

15

(2) 1-[(Chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 559 [M+H] $^{+}$

- (3) 1-[(5-Methyl-furan-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 511 [M+H] $^+$
- (4) 1-(2-Cyano-3-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin
 R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 562 [M+H]⁺
- 30 (5) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Essigester)

32

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 533 [M+H] $^{+}$

Beispiel III

3-Methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin

Zu 30.17 g 3-Methyl-8-brom-xanthin und 27.00 ml Hünigbase in 370 ml N,N-Dimethylformamid werden 17.06 g 1-Brom-2-butin gegeben. Das Reaktionsgemisch wird zwei Stunden bei Raumtemperatur gerührt, dann wird nochmals 1 ml 1-Brom-2-butin nachgesetzt und eine weitere Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch mit ca. 300 ml Wasser verdünnt. Der entstandene helle Niederschlag wird abgesaugt und mit Wasser nachgewaschen. Der Filterkuchen wird mit wenig Ethanol und Diethylether gewaschen und im Umlufttrockenschrank bei 60°C getrocknet.

Ausbeute: 30.50 g (84 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.24 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)

15 Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 297, 299 [M+H] $^{+}$

Beispiel IV

2-Chlormethyl-4-phenylamino-chinazolin

Hergestellt durch Umsetzung von 500 mg 4-Chlor-2-chloromethyl-chinazolin mit 438 mg Anilin in 12 ml Methylenchlorid bei Raumtemperatur.

Ausbeute: 518 mg (82 % der Theorie)

Rr-Wert: 0.60 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 270, 272 [M+H] $^+$

- 25 Analog Beispiel IV wird folgende Verbindung erhalten:
 - (1) 2-Chlormethyl-4-benzylamino-chinazolin

R_f-Wert: 0.60 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 284, 286 [M+H] $^{+}$

WO 2005/085246

33

Beispiel V

15

30

1-Brommethyl-4-cyano-isochinolin

Hergestellt durch Bromierung von 1-Methyl-4-cyano-isochinolin mit N-Bromsuccinimid in Gegenwart von Azobisisobutyronitril in Tetrachlorkohlenstoff bei 80°C.

5 RrWert: 0.51 (Kieselgel, Methylenchlorid)

Massenspektrum (EI): m/z = 246, 248 [M]⁺

Analog Beispiel V werden folgende Verbindungen erhalten:

- 10 (1) 2-Brommethyl-4-cyano-chinolin

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 247, 249 [M+H]⁺
 - (2) 3-Brommethyl-1-cyano-isochinolin

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 247, 249 [M+H]⁺

(3) 1-Brommethyl-4-(pyridin-2-yl)-isochinolin
R_f-Wert: 0.47 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

- (4) 2-Brommethyl-4-methoxy-chinolin
- 20 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 252, 254 [M+H]⁺
 - (5) 3-Brommethyl-[1,5]naphthyridin

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 223, 225 [M+H]⁺
- 25 (6) 2-Brommethyl-5-cyano-chinolin

 R_f-Wert: 0.28 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 5:1)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 247, 249 [M+H]⁺
 - (7) 2-Brommethyl-3-cyano-chinolin

 R_f-Wert: 0.65 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 3:1)
 - (8) 2-Brommethyl-4-phenyl-pyrimidin

34

R_f-Wert: 0.88 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 249, 251 [M+H]⁺

- (9) 2-Brommethyl-1,4-dicyano-naphthalin
- 5 R_f-Wert: 0.48 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 9:1) Massenspektrum (EI⁺): m/z = 270, 272 [M]⁺
 - (10) 2-Brommethyl-6,7-dimethoxy-chinolin

 R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)
- 10 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 282, 284 [M+H]^+$
 - (11) 2-Brommethyl-4-cyano-chinazolin

 R_f-Wert: 0.85 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 99:1)

 Massenspektrum (El⁺): m/z = 247, 249 [M]⁺

(12) 7-Brommethyl-chinazolin

R_f-Wert: 0.15 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 99:1)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 223, 225 [M+H]⁺

20 (13) 2-Trifluormethyl-4-cyano-benzylbromid

- (14) 2-Brommethyl-5-cyano-6-methoxy-pyridin Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 227, 229 [M+H]⁺
- (15) 3-Brommethyl-4-cyano-isochinolin
 R_f-Wert: 0.43 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 7:3)
- (16) 7-Brommethyl-8-cyano-chinolin
 R_f-Wert: 0.25 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 7:3)
 30 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 247, 249 [M+H]⁺
 - (17) 2-Brommethyl-8-cyano-chinolin

35

. 2

R_f-Wert: 0.75 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 99:1) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 247, 249 [M+H]⁺

Beispiel VI

5 2-Brom-1-(3-cyclopropyloxy-phenyl)-ethanon

Hergestellt durch Bromierung von 1-(3-Cyclopropyloxy-phenyl)-ethanon mit Phenyltrimethylammoniumtribromid in Methylenchlorid unter Rückfluss.

R_f-Wert: 0.75 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 3:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 255, 257 [M+H] $^{+}$

10

Analog Beispiel VI werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 2-Brom-1-(3-cyclopropylmethoxy-phenyl)-ethanon

R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 3:1)

15

(2) 2-Brom-1-(3-cyclobutyloxy-phenyl)-ethanon

R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 3:1)

Beispiel VII

20 <u>1-(3-Cyclopropyloxy-phenyl)-ethanon</u>

Hergestellt durch Umsetzung von 3-Hydroxyacetophenon mit Bromcyclopropan in Gegenwart von Kaliumiodid und Kalium-tert.-butylat in N,N-Dimethylformamid in der Mikrowelle bei 220°C.

R_f-Wert: 0.65 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 3:1)

25 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 177 [M+H] $^+$

Analog Beispiel VII werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 1-(3-Cyclopropylmethoxy-phenyl)-ethanon

30 R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 3:1)

Massenspektrum (ESI+): m/z = 191 [M+H]+

36

(2) 1-(3-Cyclobutyloxy-phenyl)-ethanon

R_f-Wert: 0.65 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 3:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 191 [M+H] $^{+}$

5 Beispiel VIII

1-Chlormethyl-2,4-dimethoxy-naphthalin

Hergestellt durch Chlorierung von 1-Hydroxymethyl-2,4-dimethoxy-naphthalin mit Thionylchlorid in Methylenchlorid bei Raumtemperatur.

R_F-Wert: 0.78 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1:1)

10 Massenspektrum (EI): m/z = 236, 238 [M]⁺

Beispiel IX

1-Hydroxymethyl-2,4-dimethoxy-naphthalin

Hergestellt durch Reduktion von 2,4-Dimethoxy-naphthalin-1-carboxaldehyd mit

Natriumborhydrid in einem Gemisch aus Dioxan und Wasser (3:1) bei Raumtemperatur.

R-Wert: 0.48 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1:1)

Beispiel X

20 <u>1-[(6-Amino-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxy-carbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin</u>

Hergestellt durch Behandlung von 1-[(6-Nitro-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin mit Natrium-dithionit in einem Gemisch aus Ethanol/Wasser (5:2) bei 55-60°C.

25 R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)
Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 573 [M+H]⁺

Beispiel XI

1-Methyl-4-(pyridin-2-yl)-isochinolin

30 Hergestellt durch Umsetzung von 4-Brom-1-methyl-isochinolin mit Lithium-Triiisopropoxy-2-pyridinyl-boronat in Gegenwart von Tetrakis(triphenylphosphin)-

37

palladium, Triphenylphosphin, Natriumcarbonat und Kupfer(I)iodid in 1,4-Dioxan unter Rückfluss.

R_f-Wert: 0.22 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 221 [M+H] $^{+}$

5

Beispiel XII

1-[(8-Amino-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxy-carbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Hergestellt durch Behandlung von 1-[(8-Nitro-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2butin-1-yl)-8-[(*R*)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin mit Eisenpulver in einem Gemisch aus Eisessig, Ethanol und Wasser (2:20:5) unter Rückfluss. R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 573 [M+H]⁺

15 Beispiel XIII

1-{2-Oxo-2-[2-(pyridin-3-yl)-phenyl]-ethyl}-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Hergestellt durch Umsetzung von 1-[2-Oxo-2-(2-brom-phenyl)-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(*R*)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin mit Pyridin-3-boronsäure in Gegenwart von Tetrakis(triphenylphosphin)palladium, Tetra-n-butyl-ammoniumbromid und Natriumcarbonat in einem Gemisch aus Toluol/Ethanol (1:1) bei 105°C.

R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 612 [M+H]⁺

25

20

Analog Beispiel XII wird folgende Verbindung erhalten:

- $(1) \ 1-\{2-Oxo-2-[2-(pyridin-4-yl)-phenyl]-ethyl\}-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin$
- (Die Umsetzung erfolgt mit 4-(4,4,5,5-Tetramethyl-[1,3,2]dioxaborolan-2-yl)-pyridin.)

 R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Essigester)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 612 [M+H]⁺

38

Beispiel XIV

1-[(4-Ethyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-

butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Hergestellt durch Behandlung von 1-Cyanomethyl-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin mit Kalium-tert.-butylat in Methanol und anschließende Umsetzung des entstandenen Iminoesters mit 2-Aminopropiophenon in Gegenwart von Eisessig.

R_f-Wert: 0.60 (Kieselgel, Essigester)

10 Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 587 [M+H] $^{+}$

Analog Beispiel XIV wird folgende Verbindung erhalten:

(1) 1-[(4-Cyclopropyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-1-yl)-8-[(R)-3-(tert

15 butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 599 [M+H] $^+$

Beispiel XV

20 2-Chlormethyl-3-cyano-4-methyl-chinolin

Hergestellt durch Umsetzung von 3-Cyano-2,4-dimethyl-1-oxy-chinolin mit Benzosulfonsäurechlorid in Toluol bei 80°C.

R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 2:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 217, 219 [M+H] $^+$

25

Beispiel XVI

3-Cyano-2,4-dimethyl-1-oxy-chinolin

Hergestellt durch Behandlung von 3-Cyano-2,4-dimethyl-chinolin mit wässriger Wasserstoffperoxidlösung (35 %) in Eisessig bei 60°C.

30 R_f-Wert: 0.35 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI+): m/z = 199 [M+H]+

39

Beispiel XVII

2-Chlormethyl-4,5-dimethyl-chinazolin

Hergestellt durch Umsetzung von 1-(2-Amino-6-methyl-phenyl)-ethanon mit Chloracetonitril in Dioxan unter Einleitung von Chlorwasserstoff bei 30-38°C.

5 Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 207, 209 [M+H] $^{+}$

Beispiel XVIII

1-[(2-Methyl-chinazolin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Hergestellt durch Umsetzung von 1-[2-(2-Acetylamino-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin mit ethanolischem Ammoniak (6 M) und Ammoniumchlorid im Autoklaven bei 150°C.

R_F-Wert: 0.35 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 573 [M+H] $^+$

15

20

Beispiel XIX

1-[2-(2-Acetylamino-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Hergestellt durch Umsetzung von 1-[2-(2-Amino-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin mit Acetyl-

chlorid in Gegenwart von Pyridin in Methylenchlorid bei Raumtemperatur.

R_f-Wert: 0.79 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 592 [M+H] $^+$

25 Beispiel XX

 $\underline{1\text{-}[2\text{-}(2\text{-}Amino\text{-}phenyl)\text{-}2\text{-}oxo\text{-}ethyl]\text{-}3\text{-}methyl\text{-}7\text{-}(2\text{-}butin\text{-}1\text{-}yl)\text{-}8\text{-}[(R)\text{-}3\text{-}(tert.\text{-}l)\text{-}2\text{-}l)\text{-}2\text{-}l}}$

butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Hergestellt durch Reduktion von 1-[2-(2-Nitro-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin mit Zinn(II)-

30 chlorid-dihydrat in Tetrahydrofuran bei Raumtemperatur.

R_f-Wert: 0.85 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 550 [M+H] $^+$

40

Beispiel XXI

1-[(Furan-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Ein Gemisch aus 300 mg 3-Methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(*R*)-3-(tert.-butyloxycarbonyl-amino)-piperidin-1-yl]-xanthin, 95 μl Furan-3-yl-methanol, 302 mg Triphenylphosphin und 226 μl Diisopropylazodicarboxylat in 4 ml Tetrahydrofuran wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch mit gesättigter Kaliumcarbonat-Lösung versetzt und mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Kolbenrückstand wird über eine Kieselgelsäule mit Cyclohexan/Essigester (1:1 auf 3:7) chromatographiert.

Ausbeute: 330 mg (92 % der Theorie)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 497 [M+H] $^+$

15

20

Analog Beispiel XXI werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 1-[(5-Methyl-furan-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 391, 393 [M+H] $^+$
- (2) 1-[(5-Brom-furan-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxy-carbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 575, 577 [M+H]⁺

25 Beispiel XXII

1-[(5-Cyano-furan-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxy-carbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin

Hergestellt durch Umsetzung von 1-[(5-Formyl-furan-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin mit Hydroxylamin-

30 O-sulfonsäure und Pyridin in Toluol unter Rückfluss.

41

4

Beispiel XXIII

5-(Methansulfonyloxymethyl)-2-furan-carboxaldehyd

Hergestellt durch Umsetzung von 5-(Hydroxymethyl)-2-furan-carboxaldehyd mit Methansulfonsäurechlorid in Gegenwart von Triethylamin in Methylenchlorid bei Raumtemperatur. Das Rohprodukt wird ohne weitere Reingung weiter umgesetzt.

Beispiel XXIV

5

2-Chlormethyl-3-cyano-pyridin

Hergestellt aus 2-(Hydroxymethyl)-nicotinamid durch Umsetzung mit Thionylchlorid in Acetonitril und anschliessende Dehydratisierung des so erhaltenen 2-(Chlormethyl)-nicotinamids mit Trifluoressigsäureanhydrid in Gegenwart von Triethylamin in Methylenchlorid.

Alternativ wird die Verbindung auch in einem Schritt durch Erhitzen von 2-(Hydroxymethyl)-nicotinamid mit Phosphoroxychlorid unter Rückfluß erhalten.

15 R_f-Wert: 0.85 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)
Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 153, 155 [M+H]⁺

Beispiel XXV

8-Cyano-7-methyl-chinolin

Hergestellt durch Umsetzung von 8-Brom-7-methyl-chinolin mit Zinkcyanid in Gegenwart von Tetrakis(triphenylphosphin)palladium in N-Methylpyrrolidinon unter Schutzgasatmosphäre bei 100-105°C.

R_f-Wert: 0.35 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 7:3) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 169 [M+H]⁺

25

Beispiel XXVI

2-Methyl-8-cyano-chinolin

Hergestellt durch Umsetzung von 2-Methyl-8-brom-chinolin mit Kupfer(I)cyanid in N-Methylpyrrolidinon unter Schutzgasatmosphäre bei 180°C.

30 R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 7:3) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 169 [M+H]⁺

Herstellung der Endverbindungen

Beispiel 1

5

10

1-[(4-Phenylamino-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

Ein Gemisch aus 400 mg 1-[(4-Phenylamino-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[3-(tert.-butyloxycarbonylamino)-piperidin-1-yl]-xanthin in 10 ml Methylenchlorid wir mit 2 ml isopropanolischer Salzsäure (5-6 M) versetzt und drei Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird das Reaktionsgemisch mit Methylenchlorid verdünnt, mit Eiswasser versetzt und mit 3 M Kaliumcarbonatlösung alkalisch gestellt. Die wässrige Phase wird mit Methylenchlorid extrahiert. Die verseinigten Extrakto werden mit Wesser gewasehen über Megnesiumswifet getre den et

einigten Extrakte werden mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Kolbenrückstand wird mit Diethylether verrührt, abgesaugt, mit Diethylether nachgewaschen und im Vakuum getrocknet.

15 Ausbeute: 274 mg (81 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 550 [M+H]^+$

- 20 Analog Beispiel 1 werden folgende Verbindungen erhalten:
 - (1) 1-[(4-Benzylamino-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_f-Wert: 0.43 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 564 [M+H] $^{+}$

- (2) 1-[(2-Methyl-chinolin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((<math>R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 30 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 472 [M+H] $^+$

- (3) 1-[(3-Cyano-naphthalin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((<math>R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)
- 5 Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 482 [M+H] $^{+}$
 - (4) 1-[(2-Phenyl-chinazolin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((<math>R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_FWert: 0.45 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/

10 Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 535 [M+H]⁺

- (5) 1-[(4-Cyano-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 15 R_f-Wert: 0.15 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 483 [M+H] $^+$

- (6) 1-[(4-Cyano-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 483 [M+H]⁺
 - (7) 1-[2-(3-Cyclopropyloxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 25 R_f-Wert: 0.45 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/
 Trifluoressigsäure = 50:50:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 491 [M+H]⁺
- (8) 1-[2-(3-Cyclopropylmethoxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-30 3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 R_f-Wert: 0.35 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 505 [M+H] $^+$

- (9) 1-[2-(3-Cyclobutyloxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 5 R_f-Wert: 0.40 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/
 Trifluoressigsäure = 50:50:1)
 Massenspektrum (ESI⁺):-m/z = 505 [M+H]⁺
- (10) 1-[(1-Cyano-isochinolin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-10 piperidin-1-yl)-xanthin Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 483 [M+H]⁺
 - (11) 1-[(2,4-Methoxy-naphthalin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 15 R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 517 [M+H]⁺
- (12) 1-[(2,3-Dimethyl-chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-20 piperidin-1-yl)-xanthin

R_f-Wert: 0.48 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 487 [M+H]^+$

- 25 (13) 1-[(6-Amino-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 473 [M+H] $^+$

30

(14) 1-[(Chinoxalin-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin-hydrochlorid

€).

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 459 [M+H] $^{+}$

- (15) 1-[(6-Methoxy-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 5 R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 488 [M+H] $^+$

- (16) 1-[(6-Phenyl-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-10 piperidin-1-yl)-xanthin
 - Rr-Wert: 0.37 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 484 [M+H] $^{+}$

- 15 (17) 1-{[(4-(Pyridin-2-yl)-isochinolin-1-yl]methyl}-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - R_f-Wert: 0.37 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 80:20:1)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 535 [M+H]⁺

20

(18) 1-[(7-Fluor-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_f-Wert: 0.58 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

- 25 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 476 [M+H] $^+$
 - (19) 1-[(8-Amino-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 30 90:10:1)

Massenspektrum (ESI+): m/z = 473 [M+H]+

WO 2005/085246

46

(20) 1-[(6-Fluor-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

- 5 Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 476 [M+H] $^{+}$
- (21) 1- $\{2-Oxo-2-[2-(pyridin-3-yl)-phenyl]-ethyl\}-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin$

R_f-Wert: 0.55 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/

10 Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 512 [M+H] $^+$

- (22) 1-[(4-Ethyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 15 R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 487 [M+H] $^+$

- (23) 1-[(4-Cyclopropyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 499 [M+H] $^+$

25

20

(24) 1-[(4-Methoxy-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

Massenspektrum (ESI †): m/z = 488 [M+H] †

30 (25) 1-[(2-Phenyl-pyrimidin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 485 [M+H] $^+$

5 (26) 1-[([1,5]Naphthyridin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_f-Wert: 0.52 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 459 [M+H] $^+$

10

30

- $(27) \ 1-[(3-Cyano-4-methyl-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin$
- (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Rr-Wert: 0.50 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/

15 Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 497 [M+H] $^+$

- (28) 1-[(4,5-Dimethyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 20 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 487 [M+H]⁺
 - (29) 1-[(5-Cyano-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 25 R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 483 [M+H] $^+$

- (30) 1-[(3-Cyano-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.50 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 483 [M+H]⁺

5 (31) 1-[(4-Phenyl-pyrimidin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 485 [M+H] $^{+}$

10

15

- (32) 1-[(2-Methyl-chinazolin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.38 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 473 [M+H] $^+$

- (33) 1-[(1,4-Dicyano-naphthalin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin-hydrochlorid
- 20 R_f-Wert: 0.86 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI+): m/z = 507 [M+H]+

- (34) $1-\{2-0xo-2-[2-(pyridin-4-yl)-phenyl]-ethyl\}-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin$
- (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

 R_f -Wert: 0.55 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 512 [M+H] $^+$

30

25

(35) 1-[(6,7-Dimethoxy-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_F-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 518 [M+H]⁺

5 (36) 1-[(Chinazolin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin-hydrochlorid

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 459 [M+H]⁺

10

15

- (37) 1-[(4-Cyano-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI*): m/z = 484 [M+H]*

- (38) 1-[(Chinazolin-7-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 20 R_f-Wert: 0.43 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 459 [M+H] $^{+}$

- (39) 1-(2-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-
- 25 xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.35 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 432 [M+H] $^+$

- 30

(40) 1-(3-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 432 [M+H] $^{+}$

5

- (41) 1-(4-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.31 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 432 [M+H] $^{+}$

- (42) 1-[(Pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 15 R_f-Wert: 0.52 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 408 [M+H] $^+$

- (43) 1-Benzyl-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 20 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Schmelzpunkt: 207-209°C

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 407 [M+H]⁺

- (44) 1-(4-Methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-
- 25 xanthin-hydrochlorid

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 437 [M+H] $^+$

30 (45) 1-(2-Chlor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 441, 443 [M+H] $^{+}$

5 (46) 1-(2,6-Dicyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 457 [M+H] $^+$

10 (47) 1-(2-Cyano-4-brom-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 510, 512 [M+H] $^+$

15 (48) 1-(3-Fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

- 20 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 425 [M+H]^+$
 - (49) 1-(3,5-Dimethoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

25 R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 467 [M+H] $^{+}$

- (50) 1-(2-Fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-
- 30 xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 425 [M+H] $^+$

5 (51) 1-[(6-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 433 [M+H] $^+$

10 (52) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 433 [M+H]⁺

15 (53) 1-(2-Cyano-3-chlor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Massenspektrum (ESI+): m/z = 466, 468 [M+H]+

20 (54) 1-(4-Fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 425 [M+H] $^+$

25 (55) 1-(4-Chlor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 441, 443 [M+H]⁺

30 (56) 1-(2-Cyano-4-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 450 [M+H]⁺

- (57) 1-(3-Cyano-4-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure
- 5 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 450 [M+H]⁺
 - (58) 1-(2-Chlor-4-cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure
- 10 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 466, 468 [M+H]⁺
 - (59) 1-[(5-Methoxycarbonyl-furan-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure
- 15 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 455 [M+H]⁺
 - (60) 1-(2-Trifluormethyl-4-cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthinx x Trifluoressigsäure
- 20 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 500 [M+H]⁺
 - (61) 1-(3,5-Dicyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 25 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure) Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 457 [M+H]^+$
 - (62) 1-(3-Nitro-4-cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure
- 30 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 477 [M+H]⁺

- (63) 1-[(2-Cyano-pyridin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.50 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/

- 5 Trifluoressigsäure = 50:50:1)
 - Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 433 [M+H] $^{+}$
 - (64) 1-(2-Cyano-4-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 10 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.50 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 462 [M+H]⁺

- 15 (65) 1-(2-Cyano-5-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.45 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1)

- 20 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 462 [M+H]^+$
 - (66) 1-(3-Methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)
- 25 R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 437 [M+H] $^+$

- $(67)\ 1-(3-Trifluormethyl-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-$
- 30 yl)-xanthin
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.60 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 475 [M+H] $^+$

- 5 (68) 1-(3,4-Dimethoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

- 10 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 467 [M+H] $^+$
 - (69) 1-(3-Chlor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)
- 15 R_r-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 441, 443 [M+H] $^+$

- $(70) \ 1-(4-Trifluormethyl-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)$
- 20 yl)-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI+): m/z = 475 [M+H]+

- (71) 1-[([2,2']Bipyridinyl-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)
- 30 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 485 [M+H] $^+$

- (72) 1-(3,4-Dimethoxy-6-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- R_FWert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)
- 5 Massenspektrum (ESI †): m/z = 485 [M+H] †
 - (73) 1-[(6-Fluor-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- R_f-Wert: 0.41 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 426 [M+H]^+$

- (74) 1-[(5-Cyano-6-methoxy-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 15 R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 463 [M+H] $^{+}$

- (75) 1-(2,6-Difluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-
- 20 xanthin

30

R_f-Wert: 0.41 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 443 [M+H] $^+$

- 25 (76) 1-(3-Trifluormethoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - R_f-Wert: 0.36 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 491 [M+H] $^{+}$

(77) 1-(4-Trifluormethoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_f-Wert: 0.38 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak ≈ 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 491 [M+H] $^+$

- 5 (78) 1-[(2-Cyano-pyridin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_r-Wert: 0.60 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1)

- 10 Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 433 [M+H] $^{+}$
 - (79) 1-[(5-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

15 R_f-Wert: 0.60 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 433 [M+H] $^{+}$

- (80) 1-[(Pyrimidin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-
- 20 yl)-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.60 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 409 [M+H] $^{+}$

25

- (81) 1-[(4-Methyl-pyrimidin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((<math>R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.65 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/

30 Trifluoressigsäure = 50:50:1)

Massenspektrum (ESI*): m/z = 423 [M+H]*

(82) 1-[(4,6-Dimethyl-pyrimidin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((<math>R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Schmelzpunkt: 202-204°C

- 5 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 437 [M+H] $^+$
 - (83) 1-[(Chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak =

10 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 459 [M+H]^+$

- (84) 1-(3-Fluor-4-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 15 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 455 [M+H]^+$

- 20 (85) 1-(3,4-Difluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

- 25 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 443 [M+H] $^+$
 - (86) 1-(2-Fluor-5-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

Rr-Wert: 0.39 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak =

30 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 455 [M+H] $^{+}$

- (87) 1-(2-Fluor-3-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- R_f-Wert: 0.41 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)
- 5 Massenspektrum (ESI †): m/z = 455 [M+H] †
 - (88) 1-[(4-Cyano-isochinolin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)
- 10 R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 483 [M+H]^+$

- (89) 1-(2-Fluor-4-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-
- 15 1-yl)-xanthin

R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 455 [M+H] $^+$

- 20 (90) 1-[(Furan-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 397 [M+H]^+$

- 25 (91) 1-(3,4-Dicyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 457 [M+H]^+$

- 30 (92) 1-[(Furan-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

WO 2005/085246

60

PCT/EP2005/001427

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 397 [M+H] $^{+}$

- (93) 1-[(5-Methyl-furan-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 5 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 411 [M+H]⁺
 - (94) 1-[(5-Brom-furan-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((<math>R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure
- 10 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 475, 477 [M+H]⁺
 - (95) 1-(4-Cyano-2-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 15 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 450 [M+H]⁺
 - (96) 1-(2-Cyano-5-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 20 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 450 [M+H]⁺
 - (97) 1-[(5-Cyano-furan-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure
- 25 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 422 [M+H]⁺
 - (98) 1-(2-Cyano-6-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 30 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 450 [M+H]⁺

(99) 1-(4-Cyano-3-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 450 [M+H]⁺

- (100) 1-(2-Cyano-3-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- R_r-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)
- 10 Massenspektrum (ESI+): m/z = 462 [M+H]+
 - $(101) \ 1-[(8-Cyano-chinolin-7-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin$
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)
- 15 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 483 [M+H]^{+}$
 - $(102) \ 1-[(4-Cyano-pyridin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin$
 - (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)
- 20 Schmelzpunkt: 166°C
 - Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 433 [M+H] $^+$
 - (103) 1-[(8-Cyano-chinolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 25 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)
 - R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)
 - Massenspektrum (ESI+): m/z = 483 [M+H]+
- 30 (104) 1-[(1-Methyl-1H-benzotriazol-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

62

R_f-Wert: 0.60 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 462 [M+H]⁺

- (105) 1-[(3-Cyano-pyridin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin x Trifluoressigsäure (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure) R_f-Wert: 0.65 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/Trifluoressigsäure = 50:50:1)
- 10 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 433 [M+H]^+$
 - (106) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((S)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure)

- 15 R_f-Wert: 0.60 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/
 Trifluoressigsäure = 50:50:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 433 [M+H]⁺
- (107) 1-[(4-Cyano-benzo[1,3]dioxol-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

R_r-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI+): m/z = 476 [M+H]+

25

Analog den vorstehenden Beispielen und anderen literaturbekannten Verfahren können auch folgende Verbindungen erhalten werden:

(1) 1-(2-Cyano-4-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

15

- (2) 1-(2-Cyano-5-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- (3) 1-(2-Cyano-6-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-5 yl)-xanthin
 - (4) 1-(3-Cyano-4-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 10 (5) 1-(3,5-Dicyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (6) 1-(3,4-Dicyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (7) 1-(3-Nitro-4-cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- (8) 1-(2-Chlor-4-cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (9) 1-(2-Fluor-4-cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 25 (10) 1-(2-Trifluormethyl-4-cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (11) 1-[(5-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (12) 1-[(4-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

 $<^L$

)

10

- (13) 1-[(4-Cyano-pyridin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 5 (14) 1-[(3-Cyano-pyridin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (15) 1-[(2-Cyano-pyridin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (16) 1-[(2-Cyano-pyridin-4-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- (17) 1-[(5-Cyano-pyridin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (18) 1-[(6-Cyano-pyridin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 20 (19) 1-(2-Cyano-4-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (20) 1-(2-Cyano-5-methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - $(21)\ 1-[([2,2']Bipyridinyl-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin$
- (22) 1-[(5-Methoxy-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

- (23) 1-[(6-Fluor-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- (24) 1-[(5-Cyano-6-methoxy-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (25) 1-(2-Methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- 10 (26) 1-(3-Methoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (27) 1-(3-Chlor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - (28) 1-(4-Trifluormethyl-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
- (29) 1-(3-Trifluormethyl-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - $(30) \ 1-(2-Trifluormethyl-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin$
- 25 (31) 1-(3,4-Dimethoxy-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin
 - $(32) \ 1-(3,4-Dimethoxy-6-fluor-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin$
- 30 (33) 1-[(Benzo[1,3]dioxol-5-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((R)-3-amino-piperidin-1-yl)-xanthin

66

Beispiel 2

Dragées mit 75 mg Wirksubstanz

5 1 Dragéekern enthält:

	Wirksubstanz	75,0 mg
	Calciumphosphat	93,0 mg
	Maisstärke	35,5 mg
	Polyvinylpyrrolidon	10,0 mg
10	Hydroxypropylmethylcellulose	15,0 mg
	Magnesiumstearat	<u>1,5 mg</u>
		230,0 mg

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird mit Calciumphosphat, Maisstärke, Polyvinylpyrrolidon,
Hydroxypropylmethylcellulose und der Hälfte der angegebenen Menge Magnesiumstearat gemischt. Auf einer Tablettiermaschine werden Preßlinge mit einem Durchmesser von ca. 13 mm hergestellt, diese werden auf einer geeigneten Maschine
durch ein Sieb mit 1,5 mm-Maschenweite gerieben und mit der restlichen Menge
 Magnesiumstearat vermischt. Dieses Granulat wird auf einer Tablettiermaschine zu
Tabletten mit der gewünschten Form gepreßt.

Kerngewicht:

230 mg

Stempel:

25

9 mm, gewölbt

Die so hergestellten Dragéekerne werden mit einem Film überzogen, der im wesentlichen aus Hydroxypropylmethylcellulose besteht. Die fertigen Filmdragées werden mit Bienenwachs geglänzt.

Dragéegewicht: 245 mg.

67

Beispiel 3

10

Tabletten mit 100 mg Wirksubstanz

5 Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

Wirksubstanz 100,0 mg

Milchzucker 80,0 mg

Maisstärke 34,0 mg

Polyvinylpyrrolidon 4,0 mg

Magnesiumstearat 2,0 mg

220,0 mg

Herstellungverfahren:

15 Wirkstoff, Milchzucker und Stärke werden gemischt und mit einer wäßrigen Lösung des Polyvinylpyrrolidons gleichmäßig befeuchtet. Nach Siebung der feuchten Masse (2,0 mm-Maschenweite) und Trocknen im Hordentrockenschrank bei 50°C wird erneut gesiebt (1,5 mm-Maschenweite) und das Schmiermittel zugemischt. Die preßfertige Mischung wird zu Tabletten verarbeitet.

20 Tablettengewicht: 220 mg

Durchmesser: 10 mm, biplan mit beidseitiger Facette

und einseitiger Teilkerbe.

68

Beispiel 4

Tabletten mit 150 mg Wirksubstanz

5 Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

Wirksubstanz 150,0 mg

Milchzucker pulv. 89,0 mg

Maisstärke 40,0 mg

Kolloide Kieselgelsäure 10,0 mg

Polyvinylpyrrolidon 10,0 mg

Magnesiumstearat 1,0 mg

300,0 mg

15 <u>Herstellung:</u>

10

20

Die mit Milchzucker, Maisstärke und Kieselsäure gemischte Wirksubstanz wird mit einer 20%igen wäßrigen Polyvinylpyrrolidonlösung befeuchtet und durch ein Sieb mit 1,5 mm-Maschenweite geschlagen.

Das bei 45°C getrocknete Granulat wird nochmals durch dasselbe Sieb gerieben und mit der angegebenen Menge Magnesiumstearat gemischt. Aus der Mischung werden Tabletten gepreßt.

Tablettengewicht:

300 mg

Stempel:

10 mm, flach

69

Beispiel 5

Hartgelatine-Kapseln mit 150 mg Wirksubstanz

5 1 Kapsel enthält:

Wirkstoff

150,0 mg

Maisstärke getr.

ca. 180,0 mg

Milchzucker pulv.

ca. 87,0 mg

Magnesiumstearat

3,0 mg

10

ca. 420,0 mg

Herstellung:

Der Wirkstoff wird mit den Hilfsstoffen vermengt, durch ein Sieb von

0,75 mm-Maschenweite gegeben und in einem geeigneten Gerät homogen gemischt.

15 Die Endmischung wird in Hartgelatine-Kapseln der Größe 1 abgefüllt.

Kapselfüllung: ca. 320 mg

Kapselhülle: Hartgelatine-Kapsel Größe 1.

Beispiel 6

20

Suppositorien mit 150 mg Wirksubstanz

1 Zäpfchen enthält:

	Wirkstoff	150,0 mg
25	Polyethylenglykol 1500	550,0 mg
	Polyethylenglykol 6000	460,0 mg
	Polyoxyethylensorbitanmonostearat	<u>840,0 mg</u>
		2000,0 mg

30 Herstellung:

Nach dem Aufschmelzen der Suppositorienmasse wird der Wirkstoff darin homogen verteilt und die Schmelze in vorgekühlte Formen gegossen.

70

Beispiel 7

Suspension mit 50 mg Wirksubstanz

5

100 ml Suspension enthalten:

	Wirkstoff	1,00 g
	Carboxymethylcellulose-Na-Salz	0,10 g
	p-Hydroxybenzoesäuremethylester	0,05 g
10	p-Hydroxybenzoesäurepropylester	0,01 g
	Rohrzucker	10,00 g
	Glycerin	5,00 g
	Sorbitlösung 70%ig	20,00 g
	Aroma	0,30 g
15	Wasser dest.	ad 100 ml

Herstellung:

Dest. Wasser wird auf 70°C erhitzt. Hierin wird unter Rühren p-Hydroxybenzoesäuremethylester und -propylester sowie Glycerin und Carboxymethylcellulose-Natriumsalz gelöst. Es wird auf Raumtemperatur abgekühlt und unter Rühren der Wirkstoff zugegeben und homogen dispergiert. Nach Zugabe und Lösen des Zuckers, der Sorbitlösung und des Aromas wird die Suspension zur Entlüftung unter Rühren evakuiert.

5 ml Suspension enthalten 50 mg Wirkstoff.

25

20

Beispiel 8

Ampullen mit 10 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

30 Wirkstoff 10,0 mg

0,01 n Salzsäure s.q.

Aqua bidest ad 2,0 ml

71

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird in der erforderlichen Menge 0,01 n HCl gelöst, mit Kochsalz isotonisch gestellt, sterilfiltriert und in 2 ml Ampullen abgefüllt.

5

Beispiel 9

Ampullen mit 50 mg Wirksubstanz

10 Zusammensetzung:

Wirkstoff

50,0 mg

0,01 n Salzsäure s.g.

Aqua bidest

ad 10,0 ml

15 Herstellung:

Die Wirksubstanz wird in der erforderlichen Menge 0,01 n HCl gelöst, mit Kochsalz isotonisch gestellt, sterilfiltriert und in 10 ml Ampullen abgefüllt.

72

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel

 $\begin{array}{c|c}
R & N & N & N \\
N &$

in der

5

15

20

R eine Benzyl-, 2-Fluorbenzyl-, 3-Fluorbenzyl-, 4-Fluorbenzyl-, 2,6-Difluor-benzyl-, 3,4-Difluor-benzyl-, 2-Chlorbenzyl-, 3-Chlorbenzyl- oder 4-Chlorbenzyl-Gruppe, eine 2-Trifluormethyl-benzyl-, 3-Trifluormethyl-benzyl- oder 4-Trifluormethyl-benzyl-Gruppe,

eine 3-Trifluormethoxy-benzyl- oder 4-Trifluormethoxy-benzyl-Gruppe,

eine 2-Cyanobenzyl-, 3-Cyanobenzyl- oder 4-Cyanobenzyl-Gruppe,

eine 2,6-Dicyanobenzyl-, 3,4-Dicyanobenzyl-, 3,5-Dicyanobenzyl-, 2-Trifluormethyl-4-cyano-benzyl-, 3-Nitro-4-cyano-benzyl-, 2-Cyano-3-methoxy-benzyl-, 2-Cyano-4-methoxy-benzyl-, 2-Cyano-5-methoxy-benzyl-, 2-Cyano-4-fluor-benzyl-, 2-Cyano-5-fluor-benzyl-, 2-Cyano-6-fluor-benzyl-, 3-Cyano-4-fluor-benzyl-, 4-Cyano-3-fluor-benzyl-, 2-Fluor-4-cyano-benzyl-, 2-Cyano-3-chlorbenzyl-, 2-Chlor-4-cyano-benzyl-oder 2-Cyano-4-brombenzyl-Gruppe,

eine 2-Methoxy-benzyl-, 3-Methoxy-benzyl-, 4-Methoxy-benzyl-, 2-Fluor-3-methoxy-benzyl-, 2-Fluor-4-methoxy-benzyl-, 2-Fluor-5-methoxy-benzyl-, 3-Fluor-4-methoxy-benzyl-, 3,4-Dimethoxy-benzyl-, 3,5-Dimethoxybenzyl- oder 3,4-Dimethoxy-6-fluor-benzyl-Gruppe,

eine (Benzo[1,3]dioxol-5-yl)methyl-Gruppe,

eine [(4-Cyano-benzo[1,3]dioxol-5-yl)methyl-Gruppe,

5

- eine 2-(3-Cyclopropyloxy-phenyl)-2-oxo-ethyl-, 2-(3-Cyclopropylmethoxy-phenyl)-2-oxo-ethyl- oder 2-(3-Cyclobutyloxy-phenyl)-2-oxo-ethyl-Gruppe,
- eine 2-Oxo-2-[2-(pyridin-3-yl)-phenyl]-ethyl- oder 2-Oxo-2-[2-(pyridin-4-yl)-phenyl]10 ethyl-Gruppe,
 - eine (3-Cyano-naphthalin-1-yl)methyl-, (1,4-Dicyano-naphthalin-2-yl)methyl- oder (2,4-Dimethoxy-naphthalin-1-yl)methyl-Gruppe,
- eine (Furan-2-yl)methyl-, (Furan-3-yl)methyl-, (5-Brom-furan-2-yl)methyl-, (5-Methyl-furan-2-yl)methyl-, (5-Cyano-furan-2-yl)methyl- oder (5-Methoxycarbonyl-furan-2-yl)methyl-Gruppe,
- eine (Pyridin-2-yl)methyl-, (6-Fluor-pyridin-2-yl)methyl- oder (5-Methoxy-pyridin-2-yl)methyl-Gruppe,
 - eine (3-Cyanopyridin-2-yl)methyl-, (6-Cyanopyridin-2-yl)methyl-, (5-Cyano-pyridin-2-yl)methyl-, (4-Cyano-pyridin-3-yl)methyl-, (3-Cyano-pyridin-4-yl)methyl-, (2-Cyano-pyridin-3-yl)methyl-, (5-Cyano-pyridin-3-yl)methyl-, (6-Cyano-pyridin-3-yl)methyl- oder (5-Cyano-6-methoxy-pyridin-2-yl)methyl-Gruppe,
 - eine (6-Phenyl-pyridin-2-yl)methyl- oder eine ([2,2']Bipyridinyl-6-yl)methyl-Gruppe,
- eine (Pyrimidin-2-yl)methyl-, (4-Methyl-pyrimidin-2-yl)methyl- oder (4,6-Dimethyl-pyrimidin-2-yl)methyl-Gruppe,

20

- eine (2-Phenyl-pyrimidin-4-yl)methyl- oder (4-Phenyl-pyrimidin-2-yl)methyl-Gruppe, eine [(1-Methyl-1H-benzotriazol-5-yl)methyl]-Gruppe,
- eine (6-Fluor-chinolin-2-yl)methyl-, (7-Fluor-chinolin-2-yl)methyl-, (2-Methyl-chinolin-4-yl)methyl-, (3-Cyano-chinolin-2-yl)methyl-, (3-Cyano-4-methyl-chinolin-2-yl)methyl-, (4-Cyano-chinolin-2-yl)methyl-, (5-Cyano-chinolin-2-yl)methyl-, (8-Cyano-chinolin-2-yl)methyl-, (6-Amino-chinolin-2-yl)methyl-, (8-Amino-chinolin-2-yl)methyl-, (4-Methoxy-chinolin-2-yl)methyl-, (6-Methoxy-chinolin-2-yl)methyl-, (6,7-Dimethoxy-chinolin-2-yl)methyl- oder (8-Cyano-chinolin-7-yl)methyl-Gruppe,
 - eine (1-Cyano-isochinolin-3-yl)methyl-, (4-Cyano-isochinolin-1-yl)methyl-, (4-Cyano-isochinolin-3-yl)methyl- oder [(4-(Pyridin-2-yl)-isochinolin-1-yl]methyl-Gruppe,
- eine (Chinazolin-6-yl)methyl-, (Chinazolin-7-yl)methyl-, (2-Methyl-chinazolin-4-yl)methyl-, (4,5-Dimethyl-chinazolin-2-yl)methyl-, (4-Ethyl-chinazolin-2-yl)methyl-, (4-Cyano-chinazolin-2-yl)methyl-, (4-Phenylamino-chinazolin-2-yl)methyl- oder (4-Benzylamino-chinazolin-2-yl)methyl-Gruppe,
 - eine (Chinoxalin-5-yl)methyl-, (Chinoxalin-6-yl)methyl- oder (2,3-Dimethyl-chinoxalin-6-yl)methyl-Gruppe, oder
 - eine ([1,5]Naphthyridin-3-yl)methyl-Gruppe bedeutet,
 - deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.
 - 2. Eine Verbindung der allgemeinen Formel

75

in der R wie in Anspruch 1 erwähnt definiert ist, sowie deren Tautomere und Salze.

5

3. Eine Verbindung der allgemeinen Formel

- 10 in der R wie in Anspruch 1 erwähnt definiert ist, sowie deren Tautomere und Salze.
 - 4. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 3 mit anorganischen oder organischen Säuren.

- 5. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 3 oder ein physiologisch verträgliches Salz gemäß Anspruch 4 neben gegebenenfalls einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.
- 6. Verwendung einer Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Arzneimittels, das zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ I und Typ II, Arthritis, Adipositas, Allograft Transplantation und durch Calcitonin verursachte Osteoporose geeignet ist.

7. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß auf nichtchemischen Weg eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4 in einen oder mehrere inerte Trägerstoffe und/oder Verdünnungsmittel eingearbeitet wird.

5

- 8. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß
- a) eine Verbindung der allgemeinen Formel

10

$$\begin{array}{c|c}
R & & & \\
N & & & \\
N & & & \\
\end{array}$$
(II),

in der

R wie in Anspruch 1 erwähnt definiert ist und

- Z¹ eine Austrittsgruppe wie ein Halogenatom, eine substituierte Hydroxy-, Mercapto-, Sulfinyl-, Sulfonyl- oder Sulfonyloxygruppe darstellt, mit 3-Aminopiperidin, dessen Enantiomeren oder dessen Salzen umgesetzt wird, oder
- 20 b) eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c|c}
R & N & N & N \\
O & N & N & O
\end{array}$$
(III),

77

in der R wie in Anspruch 1 erwähnt definiert ist, entschützt wird,

und/oder

5 anschließend gegegebenenfalls während der Umsetzung verwendete Schutzgruppen abgespalten werden und/oder

die so erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I in ihre Enantiomeren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden und/oder

10

die erhaltenen Verbindungen der Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, übergeführt werden.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interpolation No PCT/EP2005/001427

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D473/04 A61K31/437 A61P3/10			
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC		
B. FIELDS				
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification ${\tt C07D}$	n symbols)		
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that su	ich documents are included in the fields se	earched	
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms used)	
EPO-In	ternal, WPI Data, BEILSTEIN Data, CH	EM ABS Data	•	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.	
Х	WO 02/068420 A (BOEHRINGER INGELH PHARMA KG; HIMMELSBACH, FRANK; MA MICHAEL; ECK) 6 September 2002 (2002-09-06) cited in the application page 104, line 6 - page 105, line	MMELSBACH, FRANK; MARK, 002 (2002-09-06) application		
X,P	PHARMA GMBH & CO. KG; HIMMELSBACH LANGKOP) 4 March 2004 (2004-03-04 cited in the application			
Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed i	n annex.	
° Special ca	ategories of cited documents :	*T* later document published after the inte	rnational filing date	
consid	"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "I later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention			
filing o	"E" earlier document but published on or after the international filling date "X" document of particular relevance; the claimed Invention cannot be considered novel or cannot be considered to "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone			
which	"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)			
*O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document is combined with one or more other such document of the means document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document.				
P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed in the art. *a* document member of the same patent family				
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report	
1	2 May 2005	23/05/2005		
Name and r	Name and mailing address of the ISA Authorized officer Authorized officer			
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL 2280 HV Rijswljk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Caslmana		
1	Fax: (+31-70) 340-3016	Seelmann, I		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Interpional Application No PCT/EP2005/001427

Patent document cited in search report	Publication date .		Patent family member(s)	Publication date
WO 02068420	06-09-2002	DE	10109021 A1	05-09-2002
		DĒ	10117803 A1	24-10-2002
		DE	10140345 A1	27-02-2003
		DE	10203486 A1	31-07-2003
		BG	108093 A	31-08-2004
		BR	0207767 A	30-03-2004
		CA	2435730 A1	06-09-2002
		CN	1492870 A	28-04-2004
		CZ	20032296 A3	12-11-2003
		EE	200300409 A	15-12-2003
		WO	02068420 A1	06-09-2002
		ΕP	1368349 A1	10-12-2003
		HU	0303614 A2	01-03-2004
		JP	2004522786 T	29-07-2004
		MX	PA03007349 A	04-12-2003
		NO	20033726 A	21-08-2003
		PL	362737 A1	02-11-2004
		SK	10532003 A3	02-03-2004
		US	2002198205 A1	26-12-2002
		US	2004077645 A1	22-04-2004
		US	2004087587 A1	06-05-2004
		ZA	200305498 A	07-05-2004
WO 2004018468	04-03-2004	DE	10238243 A1	04-03-2004
		DE	10312353 A1	30-09-2004
		AU	2003253418 A1	11-03-2004
		CA	2496249 A1	04-03-2004
		WO	2004018468 A2	04-03-2004
		US	2004097510 A1	20-05-2004

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interponales Aktenzeichen PCT/EP2005/001427

A. KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D473/04 A61K31/437 A61P3/10		
Nach der Int	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo CO7D	le)	
Recherchier	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, WPI Data, BEILSTEIN Data, CH	EM ABS Data	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezeichnung der Verötfentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 02/068420 A (BOEHRINGER INGELH PHARMA KG; HIMMELSBACH, FRANK; MA MICHAEL; ECK) 6. September 2002 (2002-09-06) in der Anmeldung erwähnt Seite 104, Zeile 6 - Seite 105, Z Anspruch 1	RK,	1-8
X,P	WO 2004/018468 A (BOEHRINGER INGE PHARMA GMBH & CO. KG; HIMMELSBACH LANGKOP) 4. März 2004 (2004-03-04 in der Anmeldung erwähnt Seite 35, Zeile 1 - Seite 36, Zei Anspruch 1	, FRANK;	1-8
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A' Veröffe aber n "E' ätteres Anmel "L' Veröffei schein anderi soll od ausge 'O' Veröffei eine B 'P' Veröffe	intlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen lidedatum veröffentlicht worden ist nitlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) smitchung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, senutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht werden die ver dem Internationalen. Anmoldedatum aber nach	 "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedet kann allein aufgrund dieser Veröffentlierischer Tätigkeit beruhend betre "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedet kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber 	tworden ist und mit der rzum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erfindung teit beruhend beitrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
	2. Mai 2005	23/05/2005	
Name und f	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,	Bevollmächtigter Bediensteter Seelmann, I	
	Fav: (+31-70) 340-3016	i acciniqilli. T	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intermionales Aktenzeichen
PCT/EP2005/001427

lm Recherchenbericht Ingeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 02068420 A	06-09-2002	DE	10109021 A1	05-09-2002
WU UZUU04ZU A	00-09-2002	DE	10103021 A1 10117803 A1	24-10-2002
		DE	10117803 A1 10140345 A1	27-02-2003
		DE	10140345 A1 10203486 A1	31-07-2003
		BG	10203480 A1	31-08-2004
		BR	0207767 A	30-03-2004
		CA	2435730 A1	06-09-2002
		CN	1492870 A	28-04-2004
		CZ	20032296 A3	12-11-2003
		EE	20032290 AS 200300409 A	15-12-2003
		MO	02068420 A1	06-09-2002
		EP	1368349 A1	10-12-2003
		HU	0303614 A2	01-03-2004
		JP	2004522786 T	29-07-2004
		MX	PA03007349 A	04-12-2003
		NO	20033726 A	21-08-2003
		PL	362737 A1	02-11-2004
		SK	10532003 A3	02-03-2004
		US	2002198205 A1	26-12-2002
		US	2004077645 A1	22-04-2004
		US	2004077543 A1	06-05-2004
		ZA	200305498 A	07-05-2004
WO 2004018468 A	04-03-2004	DE	10238243 A1	04-03-2004
	J. 25 2001	DE	10312353 A1	30-09-2004
		ΑÜ	2003253418 A1	11-03-2004
		CA	2496249 A1	04-03-2004
		MO	2004018468 A2	04-03-2004
		ÜS	2004097510 A1	20-05-2004